PCT/EPO4/3988



ÖSTERREICHISCHES PATENTAMT

A-1200 Wien, Dresdner Straße 87

Kanzleigebühr € 14,00 Gebührenfrei gem. § 14, TP 1. Abs. 3 Geb. Ges. 1957 idgF. REC'D 2 6 APR 2004 WIPO PCT

Aktenzeichen A 586/2003

Das Österreichische Patentamt bestätigt, dass

die Firma BIOCHEMIE GmbH in A-6250 Kundl/Tirol (Tirol),

am 16. April 2003 eine Patentanmeldung betreffend

"Organische Verbindungen",

überreicht hat und dass die beigeheftete Beschreibung mit der ursprünglichen, zugleich mit dieser Patentanmeldung überreichten Beschreibung übereinstimmt.

> Österreichisches Patentamt Wien, am 11. März 2004

> > Der Präsident:



SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



HRNCIR Fachoberinspektor



AT PATENTSCHRIFT

(11) Nr.

(Bei der A	nmeldung sind nur die eingerahmten Felder auszufüllen - bitte fett umrandete Felder unbedingt ausfüllen!)
(73)	Patentinhaber: BIOCHEMIE GmbH Biochemiestrasse 10 A-6250 Kundl / Tirol
(54)	Titel der Anmeldung: Organische Verbindungen
(61)	Zusatz zu Patent Nr.
(66)	Umwandlung von GM /
(62)	gesonderte Anmeldung aus (Teilung): A
(30)	Priorität(en):
(72)	Erfinder:
(22) (21)	Anmeldetag, Aktenzeichen:
(22) (21)	16.4.2003, A /
(60)	•
(42)	Beginn der Patentdauer:
	Längste mögliche Dauer:
(45)	Ausgabetag:
(56)	Entgegenhaltungen, die für die Beurteilung der Patentierbarkeit in Betracht gezogen wurden:

Organische Verbindungen

5

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Herstellung von 1-[[(6R,7R)-7-[[(2Z)-(2-Amino-4-thiazolyl)methoxyimino)acetyl]amino]-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]-1-methyl-pyrrolidinium Dihydrochlorid Hydrat (Cefepime Dihydrochlorid Monohydrat). Cefepime ist ein wertvolles injektables Cephalosporin der 4. Generation mit antibakteriellen Eigenschaften , siehe z.B. The Merck Index Thirteenth Edition, Item 1935.

Die Herstellung von Cefepime ist nicht einfach. Es ist beispielsweise bekannt, daß die 7Acylseitenkette als schwer zugängliches 2 -(2-Aminothiazol-4-yl)-2-methoxyiminoessigsäure-chlorid. Hydrochlorid zur Herstellung von Cefepime eingesetzt werden muß, um
einen an reinen Wirkstoff bezüglich der Nebenprodukte Anti-Isomerem und Δ-2-Isomerem zu
erhalten.

Es wurde nun ein neues Verfahren gefunden, welche oben genannten Probleme löst.

Das Verfahren stellt den Umsatz des ß-Lactamintermediates der Formel II

wobei

R₁ für eine negative Ladung oder trialkylsilyl,

R für H oder trialkylsilyl,

5 n für 0-2 und

X für Chlorid, Bromid oder Jodid steht, mit einem reaktiven Derivat der Verbindung der Formel III

10

15

wobei Y für Halogen steht, zu einer Verbindung der Formel IV

20

die Silylschutzgruppen - wenn vorhanden -entfernt , gegebenenfalls die Zwischenstufe der Formel ${\sf V}$

isoliert, die Verbindung der Formel IV, oder die Verbindung der Formel V mit Thioharnstoff umsetzt und anschließend die Verbindung der Formel I isoliert.

Y bedeutet vorzugsweise Chlorid oder Bromid.

15

20

25

Die Verbindung der Formel II kann als freie Base oder als Monoadditionssalz oder als Bisadditionsalz mit einer Halogenwasserstoffsäure wie Salzsäure, Bromwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure eingesetzt werden. Die Additionsalze können zusätzlich in solvatisierter Form vorliegen.

Wählt man die Silylierungsvariante, erhält man das Intermediate der Formel II nach an sich bekannten Methoden mit einem Silylierungsmittel wie N,O-Bis-(trimethylsilyl)-acetamid (BSA), N,O-Bis-(trimethylsilyl)-trifluoracetamid (BSTFA),N-Methyl-N-trimethylsilyltrifluoracetamid (MSTFA) oder beispielsweise Hexamethyldisilazan (HMDS) in einem gegenüber Silylierungsmittel inerten Lösungsmittel, wie beispielsweise einem Nitril, wie beispielsweise Acetonitril, einem Ether, wie beispielsweise Tetrahydrofuran, oder einem chlorierten Kohlenwasserstoff, beispielsweise Dichlormethan.

Anschließend acyliert man das silylierte Derivat der Formel II mit einem reaktiven Derivat der Formel III, und das reaktive Derivat ein Säurechlorid, Säurebromid oder Aktivester, beispielsweise ein S-mercaptobenzthiazolylester, darstellt, gegebenenfalls in Gegenwart einer Hilfsbase wie einem tertiären Alkylamin.

15

25

30

Man entsilyliert anschließend die Verbindung der Formel IV mit Hilfe eines protischen Reagens, beispielsweise Wasser oder einem Alkohol und setzt dann die Verbindung der Formel IV, mit Thioharnstoff in wässrigem oder organisch wässrigem Medium um. Anschließend kristallisiert man die Titelverbindung gegebenenfalls nach Abtrennung des organischen Lösungsmittels und gegenenenfalls nach Entfernen der vorhandenenen Salzfracht, beispielsweise nach Behandlung mittels Anionentauscher nach an sich bekannten Methoden nach Zugabe von Salzsäure aus wässrig acetonischer Lösung.

Alternativ arbeitet man in wässrigem oder wässrig organischem System, beispielsweise in einem einphasigen System bestehend aus Wasser und einem mit Wasser mischbaren

Lösungsmittel, beispielsweise einem Keton, wie beispielsweise Aceton, einem Nitril, wie beispielsweise Acetonitril, oder einem Ether, wie beispielsweise Tetrahydrofuran, oder in einem zweiphasigen System, beispielsweise in einer Kombination eines Essigsäuresters, beispielsweise Essigsäureethylester, einem chlorierten Kohlenwasserstoff, beispielsweise Dichlormethan, oder beispielsweise einem Aromaten, wie beispielsweise Toluol, wobei man die Verbindung der Formel II, gegebenenfalls aus ihrem Mono.- oder Bis-Additionsalz mit Hilfe einer Base, wie beispielsweise Natron- oder Kalilauge, einen Natrium- oder Kaliumhydrogencarbonat oder Alkalicarbonat, oder nach an sich bekannten Methoden mit einem Ionentauscher freisetzt und acyliert anschließend die Verbindung der Formel II mit einem reaktiven Derivat der Formel III. Nach erfolgter Acylierungsreaktion setzt man Thioharnstoff zu und isoliert gegebenfalls nach Abtrennen des organischen Lösungsmittels die Titelverbindung nach an sich bekannten Methoden durch Zugabe Aceton aus wässrig/acetonischer Lösung.

Wenn gewünscht, ist es möglich die Verbindung der Formel IV zu isolieren und zwar als Additionsalz mit einer Halogenwasserstoffsäure, beispielsweise als Hydrochlorid .Dabei wird vorzugsweise die Reaktionsequenz ausgehend von einem Säureadditionssalz der Verbindung der Formel II über die Silylierungsroute durchgeführt. Durch Zusatz geringen Mengen an protischem Lösungsmittel wie beispielsweise Wasser oder Alkohol zur Verbindung der Formel IV, wobei R₁ und R Trialkylsilyl vorzugsweise bedeuten, werden die Silylgruppen entfernt und das im System vorhandene Halogenid erlaubt die direkte Kristallisation der Verbindung der Formel V. Das bevorzugte Monoadditionsalz ist das Monohydrochlorid in

- 5 -

kristalliner Form. Zu dessen Herstellung wird bevorzugt die Verbindung der Formel II als Mono- oder Bis-Hydrochlorid Additionssalz eingesetzt, bevorzugtes Lösungsmittel zur Kristallisation sind Acetonitril in Kombination mit Isopropanol.

5 Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung näher.

Beispiel 1

- Herstellung von 1-[[(6R,7R)-7-[[(2Z)-(4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-butyryl]amino]-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]-1-methyl-pyrrolidinium

 Hydrochlorid
- Zu einer Suspension von 0.835 g NMP-ACA.2HCl in 10.5 ml Acetonitril werden bei Raumtemperatur 1.55 g N,O-Bistrimethylsilyacetamid zugetropft. Nach 25 min Rühren bei Raumtemperatur wird die erhaltene Lösung auf -35°C gekühlt.Bei dieser Temperatur wird eine -20°C kalte Lösung von 4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-butyrylchlorid in Acetonitril (Herstellung siehe Beispiel 1a) zugegeben. Nach 1 Stunde Rühren im Kühlbad bei -35°C werden 2ml Isopropanol zugetropft. Die enstehende Suspension wird auf 0°C erwärmt und 1 Stunde im Eisbad gerührt. Dann wird die Suspension filtriert. Der Filterkuchen wird mit Acetonitril gewaschen. Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur werden 1.42 g Produkt als weißes, kristallines Pulver erhalten.
- ¹H-NMR-Spektrum (DMSO-d6, δ in ppm) 1,957 – 1,690 (m, 2H, Pyrrolidinyl-H); 2,943 (s, 3 H, N-CH3); 3,371 – 3,701 (m, 5 H, Pyrrolidinyl-H, S-CH2); 3,866 (1 H, J = 10,0 Hz, S-CH2); 4,060 (s, 3 H, OCH3); 4,329 und 4,597(ABq, 2 H, J = 13,7 Hz, .-CH2-N); 4,846 (s, 2 H, CH2Cl); 5,322 (d, 1 H, 5,1 Hz, H6); 5,884 (dd, 1H, J = 8,4 Hz, J = 5,1 Hz, H7); 9,555 (d, 1H, NH)



-6-

Beispiel 1a

Herstellung von 4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-butyrylchlorid

Eine Lösung von 0.488 g 4-Chlor-2-methoxyiminobuttersäure in 8.0 ml Acetonitril wird bei – 20°C mit 0.353 g Chlormethyleniminiumchlorid (Vilsmeier Reagens) versetzt und 1h bei – 20°C gerührt.

Beispiel 2

5

15

25

30

Herstellung von 1-[[(6R,7R)-7-[[(2Z)-(2-Amino-4-thiazolyl)methoxyimino)acetyl]amino]-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]-1-methyl-pyrrolidinium Dihydrochlorid Hydrat (Cefepime Dihydrochlorid Monohydrat)

Zu einer Lösung von 0.152 g Thioharnstoff in 5 ml H₂O werden bei 4°C 0.990 g 1-[[(6R,7R)-7-[[(2Z)-(4-Chlor-2-methoxxyimino-3-oxo-butyryl]amino]-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]-1-methyl-pyrrolidinium Hydrochlorid gegeben. Der pH der Suspension wird mit Ionenaustauscher LA-2 auf pH 6.0 gestellt und durch Zutropen von LA-2 im pH Bereich 5.5 - 6.0 gehalten. Nach 8.5 Stunden Rühren bei 2 - 4°C wird das Reaktionsgemisch mit 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Nach Phasentrennung wird die wässrige Phase ein zweites Mal mit 10 ml Methylenchlorid gewaschen. Die organischen Phasen werden vereinigt und mit 3 ml H₂O nachextrahiert. Die wässrigen Phasen werden vereinigt und mit 0.20 g Aktivkohle versetzt. Nach 10 Minuten Rühren wird die Kohlesuspension filtriert. Der Kohlekuchen wird mit 1.5 ml H₂O gewaschen. Filtrat und Waschwasser werden vereinigt, mit 6 m HCl auf pH 0.6 angesäuert und mit 50 ml Aceton versetzt. Nach Zugabe von Impfkristallen wird 15 Minuten bei Raumtemperatur gerührt und and dann werden 50 ml Aceton innerhalb von 1 Stunde zugetropft. Die erhaltene Kristallsuspension wird auf 0°C abgekühlt. Nach 1h Rühren im Eisbad wird die Suspension filtriert und der Filterkuchen mit Aceton gewaschen. Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur werden 0.561 g Titelverbindung in Form eines weissen, kristallinen Pulvers erhalten.

HPLC-Reinheit: 99.6 F1 %

Beispiel 3

10

15

20

25

30

Herstellung von 1-[[(6R,7R)-7-[[(2Z)-(2-Amino-4-thiazolyl)methoxyimino)acetyl]amino]-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]-1-methyl-pyrrolidinium

Dihydrochlorid Hydrat (Cefepime Dihydrochlorid Monohydrat)

Zu einer Suspension von 0.835 g man Pyrrolidinium-1-[(7-amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-yl)methyl]-dihydrochlorid in 10.5 ml Acetonitril werden bei 1°C 1.55 g N,O-Bistrimethylsilyacetamid zugetropft. Nach 45 min Rühren im Eisbad wird die erhaltene Lösung auf -35°C gekühlt.Bei dieser Temperatur wird eine -20°C kalte Lösung von 4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-butyrylchlorid (Herstellung siehe Beispiel 1a) zugesetzt. Nach 1 Stunde Rühren im Kühlbad bei -35°C werden 2ml H₂O zugetropft. Nach 10 Minuten Rühren bei -35°C werden 0.38 g Thioharnstoff zugegeben. Anschließend wird das Reaktiongemisch auf 0°C erwärmt und der pH wird durch Zugabe von Ionenaustauscher LA-2 auf 6.0 gestellt und bei diesem pH gehalten. Nach 2 h Rühren im Eisbad wird das erhaltene 2phasige Reaktionsgemisch mit 2ml H₂O versetzt. Nach. Weiteren 16 Stunden Rühren bei 0 -4°C wird mit 6 m HCl auf pH 0.60 angesäuert. Nach Zugabe von 50 ml Methylenchlorid werden die Phasen getrennt. Die Methylenchloridphase wird mit 3 ml H₂O nachextrahiert. Die wässrigen Phasen werden vereinigt und mit 0.10 g Aktivkohle versetzt. Nach 10 min Rühren wird die Aktivkohlesupension filtriert. Der Kohlekuchen wird mit 1 ml H₂O gewaschen. Filtrat und Waschwasser werden vereinigt und mit 30 ml Aceton verdünnt. Nach Zugabe von Impfkristallen wird 30 Minuten bei Raumtempertur gerührt. Dann werden zur enstehenden Kristallsuspension innerhalb 30 Minuten 20 ml Aceton zugetropft. Die Suspension wird auf 0°C abgekühlt. Nach 1 Stunde Nachrühren im Eisbad wird das Produkt isoliert und der Filterkuchen mit Aceton gewaschen. Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur werden 0.742 g Titelverbindung in Form eines weissen, kristallinen Pulvers erhalten.

HPLC-Reinheit: 99.5 Fl %



-8-

Beispiel 4

Herstellung von 1-[[(6R,7R)-7-[[(2Z)-(2-Amino-4-thiazolyl)methoxyimino)acetyl]amino]-2carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-3-yl]methyl]-1-methyl-pyrrolidinium Dihydrochlorid Hydrat (Cefepime Dihydrochlorid Monohydrat)

5

15

1.706 g Pyrrolidinium-1-[(7-amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-enyl)methyl]-dihydrochlorid werden in einem Gemisch aus 10 ml H₂O und 5 ml Methylenchlorid eingetragen und durch Zugabe von Jonenaustauscher LA-2 wird der pH auf 6.50 gestellt. Das 2-phasige Gemisch wird im Eisbad auf 1°C gekühlt. Bei dieser Temperatur wird innerhalb 1 Stunde eine -20°C kalte Lösung von 4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-butyrylchlorid, hergestellt aus 1,464 6 g 4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-buttersäure (siehe Beispiel 1a) zugetropft, wobei der pH durch Zugabe von Base LA-2 Bereich 6.0 - 6.5 gehalten wird. Nach 15 Minuten Nachrühren im Eisbad werden 0,76 g Thioharnstoff zugegeben und 16 Stunden bei 2- 4°C gerührt. Der der pH wird mit LA-2 im Bereich 5,5 - 6, 0 gehalten. Anschließend wird das Reaktiongemisch mit 100 ml Methylenchlorid verdünnt. Nach Phasentrennung wird die wässrige Phase mit 50 ml Methylenchlorid gewaschen. Die Methylenchloridphasen werden vereinigt und mit 3 ml H₂O nachextrahiert. Die produkthältigen wässrigen Phasen werden vereinigt und mit 0.20 g Aktivkohle versetzt. Nach 10 min Rühren wird die Aktivkohlesupension filtriert. Der Kohlekuchen wird mit 1,5 ml H_2O gewaschen. Filtrat und Waschwasser werden vereinigt und mit 60 ml Aceton verdünnt. Nach Zugabe von Impfkristallen wird 30 Minuten bei Raumtempertur gerührt. Dann werden zur enstehenden Kristallsuspension innerhalb 30 Minuten 40 ml Aceton zugetropft. Die Suspension wird auf 0°C abgekühlt. Nach 1 Stunde Nachrühren im Eisbad wird das Produkt isoliert und der Filterkuchen mit Aceton gewaschen. Nach Trocknung im Vakuum bei Raumtemperatur werden 1,236 g Titelverbindung in Form eines weissen, kristallinen Pulvers erhalten.

HPLC-Reinheit: 90,0 F1 %

25

Ansprüche

1. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I

dadurch gegekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel ${\rm I\hspace{-.1em}I}$

15 worin

5

10

 R_1 eine negative Ladung oder eine Trialkylsilylgruppe,

R Wasserstoff oder eine Trialkylsilylgruppe,

n 0-2 und

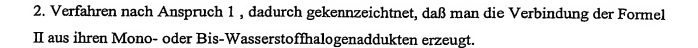
X Chlorid, Bromid oder Jodid bedeutet, mit einem reaktiven Derivat der Formel III

- 10 -

wobei Y Halogen bedeutet, zu einer Verbindung der Formel IV

umsetzt, gegebenenfalls vorhandene Silyschutzgruppen abnimmt oder die Verbindung der Formel IV als Säüreadditionssalz der Formel V isoliert und die Verbindung der Formel IV

oder die Verbindung der Formel V mit Thioharnstoff cyclisiert und anschließend die Verbindung der Formel I isoliert.



5

3. Verfahren nach Anspruch1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Pyrrolidinium-1-[(7-amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-yl)methyl]-jodid Monohydrat einsetzt.

10

4. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet daß man Pyrrolidinium-1-[(7-amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-yl)methyl]-chlorid gegebenenfalls in solvatisierter Form einsetzt

15

5. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet daß man Pyrrolidinium-1-[(7-amino-2-carboxy-8-oxo-5-thia-1-azabicyclo[4.2.0]oct-2-en-yl)methyl]-dihydrochlorid gegebenenfalls in solvatisierter Form einsetzt

20

6. Eine Verbindung der Formel V, worin Y und X Cl bedeuten.

7. Eine Verbindung nach Anspruch 6 in kristalliner Form.

25

8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als reaktives Derivat der Formel III 4-Chlor-2-methoxyimino-3-oxo-butyrylchlorid verwendet.



- 12 -

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß man vor Kristallisation der Verbindung der Formel I gegebenfalls vorhandene Bromid- oder Jodidionen mittels Ionentauscher entfernt.

5

Biochemie GmbH

PCT/EP2004/003988